明細書

アクリル系重合体および感放射線性樹脂組成物技術分野

[0001] 本発明は、アクリル系重合体および感放射線性樹脂組成物に関し、特にKrFエキシマレーザーあるいはArFエキシマレーザー等の遠紫外線、シンクロトロン放射線等のX線、電子線等の荷電粒子線の如き各種の放射線を使用する微細加工に有用な化学増幅型レジストとして好適に使用できる感放射線性樹脂組成物およびその組成物に利用できるアクリル系重合体に関する。

背景技術

[0002] 集積回路素子の製造に代表される微細加工の分野においては、より高い集積度を得るために、最近ではArFエキシマレーザー(波長193nm)、Fェエキシマレーザ(波長157nm)等を用いた200nm程度以下のレベルでの微細加工が可能なリングラフィー技術が必要とされている。このようなエキシマレーザーによる照射に適した感放射線性樹脂組成物として、酸解離性官能基を有する成分と放射線の照射により酸を発生する成分である酸発生剤とによる化学増幅効果を利用した化学増幅型感放射線性組成物が数多く提案されている。例えば、樹脂成分として、ノルボルナン環誘導体を有する単量体ユニットを含む特定の構造を樹脂成分とするフォトレジスト用高分子化合物が知られている(特許文献1、特許文献2)。

また、狭分散性の(メタ)アクリル酸と特定のモノシクロヘキサンまたはビシクロヘプタンカルボラクトン等とのエステルを繰り返し単位とする(メタ)アクリル酸共重合体を用いたレジスト組成物が知られている(特許文献3)。

特許文献1:特開2002-201232号公報

特許文献2:特開2002-145955号公報

特許文献3:特開2003-84436号公報

[0003] しかしながら、半導体分野において、より高い集積度が求められるようになると、レジストである感放射線性樹脂組成物はより優れた解像度が必要とされるようになってきた。また、同時により微細化が進むにつれて、現像時に発生する微少な欠陥がデバ

イス設計において致命的な欠陥になる事例が数多く見られてきた。このような事態に対処すために、レジストとしての解像度および露光量依存性などのプロセスマージンを向上させる開発は当然進めているが、現像時に発生する微少な欠陥が構成成分である樹脂に起因すると考え、そのレジスト溶剤への溶解性を高めることも急務となってきている。現在、一般的に使用されているアクリル系樹脂は、剛直な主鎖に嵩高い側鎖がグラフト化されておりレジストに用いられる一般的な溶剤に対して、極めて溶解性が低いと考えられている。また微細化に伴い、プロセス条件に対するマージン、特にベーク温度による線幅変化が少ないことが必要とされている。

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0004] 解決しようとする課題は、特定の構造を有するアクリル系重合体およびこの重合体を用いることにより、放射線に対する透明性が高く、しかも感度、解像度、ドライエッチング耐性、パターン形状等のレジストとしての基本物性に優れ、特に、レジスト溶剤への溶解性に優れ、ベーク温度依存性が少なく、また現像後のパターンのラインエッジラフネスを低減する感放射線性樹脂組成物およびこの感放射線性樹脂組成物に用いることができるアクリル系重合体を提供することである。

課題を解決するための手段

[0005] 本発明のアクリル系重合体は、下記式(1)で表される繰り返し単位(i)と、式(2)で表される繰り返し単位(ii)と、式(3)で表される繰り返し単位および式(4)で表される繰り返し単位から選ばれた少なくとも一つの繰り返し単位(iii)を含む酸解離性基含有単位とを含有することを特徴とする。

[化1]

上記式(1)ないし式(4)において、R、R'、R'、R'、およびR''は水素原子、メチル基、またはトリフルオロメチル基をそれぞれ表し、R'は、水素原子、炭素数1〜4の直鎖状あるいは分岐状のアルコキシ基、または、炭素数1〜4の直鎖状あるいは分岐状のアルコキシ基、または、炭素数1〜4の直鎖状あるいは分岐状のフッ素化アルキル基を表し、Xは炭素数7〜20の炭素および水素のみからなる多環型脂環式炭化水素基を表し、R²およびR³は相互に独立に炭素数1〜4の直鎖状または分岐状のアルキル基を、R⁴は炭素数4〜20の脂環式炭化水素基をそれぞれ表し、R⁵は炭素数1〜4の直鎖状または分岐状のアルキル基を、R⁶およびR⁷は水素原子、または炭素数1〜4の直鎖状または分岐状のアルキル基を、R⁶およびR⁷は水素原子、または炭素数1〜4の直鎖状または分岐状のアルキル基をそれぞれ表し、nは3〜7の整数を表す。

特に、繰り返し単位(iii)が上記式(4)であることを特徴とし、また、上記式(4)において、 R^5 がメチル基またはエチル基、 R^6 および R^7 が水素原子、およびnが4または5であることを特徴とする。

本発明の感放射線性樹脂組成物は、樹脂成分として上記アクリル系重合体を用い、これに感放射線性酸発生剤とを含有させてなることを特徴とする。

発明の効果

[0006] 本発明のアクリル系重合体は、式(1)で表される繰り返し単位(i)と、極性基を含まない炭素および水素のみからなる多環型脂環式炭化水素基を側鎖に有する式(2)で表される繰り返し単位(ii)と、式(3)で表される繰り返し単位および/または式(4)で表される繰り返し単位(iii)を含む酸解離性基含有単位とを含有するので、活性放射線、特に、ArFエキシマレーザー(波長193nm)に代表される遠紫外線に感応する化学増幅型レジストとして、放射線に対する透明性が高く、しかも感度、解像度、ド

ライエッチング耐性、パターン形状も良好であるレジストとしての基本的性能を有しているだけでなく、第一に、現像後のパターンラインエッジラフネスを低減することが可能で、第二に、照射後の加熱処理(以下、「PEB」という。)依存性を少なくすることができる。

発明を実施するための最良の形態

[0007] 以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

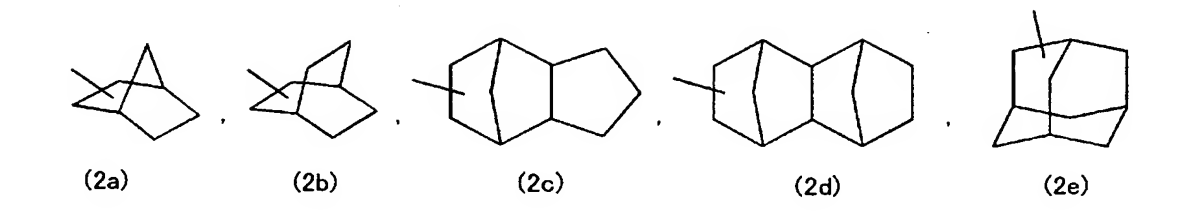
式(1)で表される繰り返し単位(i)は、ラクトン骨格として5-オキソー4-オキサトリシクロ[4.2.1.0^{3,7}]ノナンに由来する脂環式炭化水素基を側鎖の一部に有する。またこのラクトン骨格は炭素数1-4の直鎖状または分岐状のアルキル基、アルコキシ基、またはフッ素化アルキル基で置換されていてもよい。

炭素数1~4の直鎖状または分岐状のアルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nーブチル基、2-メチルプロピル基、1-メチルプロピル基、tーブチル基等が挙げられ、炭素数1~4の直鎖状または分岐状のアルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、nープロポキシ基、iープロポキシ基、nーブトキシ基、2-メチルプロポキシ基、1-メチルプロポキシ基、tーブトキシ基等が挙げられる。炭素数1~4の直鎖状あるいは分岐状のフッ素化アルキル基としては、上記アルキル基の水素の一部または全部をフッ素原子で置き換えた基が挙げられる。

式(1)で表される繰り返し単位(i)の中で好ましい繰り返し単位は、5-オキソー4-オキサトリシクロ[4.2.1.0^{3,7}]ノナンに由来する脂環式炭化水素基を側鎖に有する。

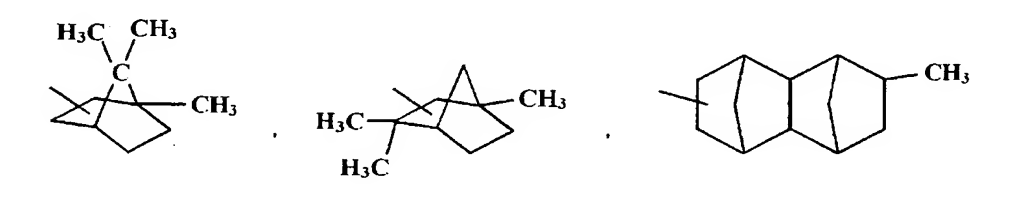
[0008] 式(2)で表される繰り返し単位(ii)は、Xとして、炭素数7~20の炭素原子および水素原子のみからなる多環型脂環式炭化水素基を側鎖の一部に有する。好ましくは、炭素数7~20の極性基を含まない炭素原子および水素原子のみからなる多環型脂環式炭化水素基を側鎖の一部に有する。このような多環型脂環式炭化水素基としては、例えば、下記式に示すように、ビシクロ[2.2.1]へプタン(2a)、ビシクロ[2.2.2]オクタン(2b)、トリシクロ[5.2.1.0^{2.6}]デカン(2c)、テトラシクロ[6.2.1.1^{3.6}.0 ^{2.7}]ドデカン(2d)、トリシクロ[3.3.1.1^{3.7}]デカン(2e)等のシクロアルカン類に由来する脂環族環からなる炭化水素基が挙げられる。

[化2]



これらのシクロアルカン由来の脂環族環は、置換基を有していてもよく、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nーブチル基、2ーメチルプロピル基、tーブチル基等の炭素数1~4の直鎖状、分岐状または環状のアルキル基の1種以上あるいは1個以上で置換した骨格等が挙げられる。これらは例えば、以下の様な具体例で表されるが、これらだけに限定されるものではない。またこれらは単独でも、2種以上を混合して用いることができる。
[化3]

 H_3C CH_3 CH_3



[0009] 式(3)および/または式(4)で表される繰り返し単位(iii)は、酸解離性基を含有する繰り返し単位である。

R²およびR³は、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nーブ チル基、2ーメチルプロピル基、1ーメチルプロピル基、tーブチル基等が挙げられる。

 R^4 は、例えば、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、ビシクロ[2. 2. 1] ヘプタン、ビシクロ[2. 2. 2] オクタン、トリシクロ[5. 2. 1. $0^{2.6}$] デカン、テトラシクロ[6. 2. 1. $1^{3.6}$. $0^{2.7}$] ドデカン、トリシクロ[3. 3. 1. $1^{3.7}$] デ

カン、またはこれらの誘導体に由来する炭化水素基が挙げられる。

R⁵は、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nーブチル基、2 ーメチルプロピル基、1ーメチルプロピル基、tーブチル基等が挙げられる。

R⁶は、例えば、水素原子、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nーブチル基、2ーメチルプロピル基、1ーメチルプロピル基、tーブチル基等が挙げられる。繰り返し単位(iii)において、脂環族環を有する酸解離性基が好ましい。

好ましい繰り返し単位(iii)としては、式(4)で表される繰り返し単位であり、特に好ましい繰り返し単位(iii)の例を式(4-1)一式(4-4)に挙げる。

[化4]

Rは水素原子、メチル基、またはトリフルオロメチル基を表わす。

式(4-1)一式(4-4)の中でも、本発明の繰り返し単位の組み合わせを考慮すると式(4-1)および式(4-2)が好ましい。

[0010] 本発明のアクリル系重合体は、上記繰り返し単位(i)、(ii)および(iii)を含む酸解離性基含有単位で構成することが好ましい。この繰り返し単位(i)、(ii)および(iii)で表される繰り返し単位を生じさせる単量体として、それぞれ式(1-1)、式(2-1)、式(3-1)、式(4-5)で表されるアクリル酸誘導体エステルが挙げられる。

[化5]

$$CH_{2} = C$$

$$CH_{3} = C$$

$$CH_{4} = C$$

$$CH_{2} = C$$

$$CH_{2} = C$$

$$CH_{3} = C$$

$$CH_{4} = C$$

$$CH_{2} = C$$

$$CH_{5} = C$$

$$R^{5} = C$$

$$R^{7} = C$$

$$R^{7} = C$$

$$R^{6} = C$$

$$CH_{1} = C$$

$$CH_{2} = C$$

$$CH_{2} = C$$

$$CH_{3} = C$$

$$CH_{4} = C$$

$$CH_{5} = C$$

$$CH_{5}$$

上式において、R、R'、R'、R''、R''、R''、R''、R''、X、nは、式(1)、式(2)、式(3)、式(4) におけるR、 R^1 ー R^6 、X、nと同一である。

[0011] 本発明のアクリル系重合体において、繰り返し単位(iii)とともに酸解離性基含有繰り返し単位を形成する単量体として、以下の単量体を挙げることができる。なお、(メタ)アクリル酸との表記は、アクリル酸またはメタクリル酸を表す。

(メタ)アクリル酸2ーメチルアダマンタンー2ーイルエステル、(メタ)アクリル酸2ーエチルアダマンタンー2ーイルエステル、(メタ)アクリル酸2ーn-プロビルアダマンタンー2ーイルエステル、(メタ)アクリル酸2ーイソプロビルアダマンタンー2ーイルエステル、(メタ)アクリル酸2ーインプロビルアダマンタンー2ーイルエステル、(メタ)アクリル酸1ー(アダマンタンー1ーイル)ー1ーメチルエチルエステル、(メタ)アクリル酸2ーメチルビシクロ[2.2.1]へプトー2ーイルエステル、(メタ)アクリル酸2ーエチルビシクロ[2.2.1]へプトー2ーイルエステル、(メタ)アクリル酸8ーメチルトリシクロ[5.2.1.0 $^{2.6}$]デカー8ーイルエステル、(メタ)アクリル酸8ーエチルトリシクロ[5.2.1.0 $^{2.6}$]デカー8ーイルエステル、(メタ)アクリル酸4ーメチルテトラシクロ[6.2.1.1 $^{3.6}$.0 $^{2.7}$]ドデカー4ーイルエステル、(メタ)アクリル酸4ーエチルテトラシクロ[6.2.1.1 $^{3.6}$.0 $^{2.7}$]ドデカー4ーイルエステル、(メタ)アクリル酸1ー(テトラシクロ[6.2.1.1 $^{3.6}$.0 $^{2.7}$]ドデカー4ーイルエステル、(メタ)アクリル酸1ー(テトラシクロ[6.2.1.1 $^{3.6}$.0 $^{2.7}$]ドデカー4ーイルエステル、(メタ)アクリル酸1ー(テトラシクロ[6.2.1.1 $^{3.6}$.0 $^{2.7}$]ドデカー4ーイル

[0012] 本発明のアクリル系重合体は、上記繰り返し単位(i)および繰り返し単位(ii)と、繰り返し単位(iii)を含む酸解離性基含有単位とで構成することが好ましく、上記繰り返し単位(i)および繰り返し単位(ii)と、繰り返し単位(iii)とで構成することが特に好ましい。

その割合は、アクリル系重合体を構成する全繰り返し単位に対して、繰り返し単位(i)が20~70モル%、好ましくは30~60モル%;繰り返し単位(ii)が1~20モル%、好ましくは3~15モル%;繰り返し単位(iii)を含む酸解離性基含有単位が20~60モル%、好ましくは30~50モル%である。

繰り返し単位(i)の含有率が、20モル%未満では、レジストとしての現像性が低下する傾向にあり、70モル%をこえると解像度の劣化およびレジスト溶剤への溶解性が低下する傾向にある。繰り返し単位(ii)の含有率が、1モル%未満では、解像性が低下する傾向にあり、20モル%をこえると解像性が劣化する傾向にあり、また繰り返し単位(iii)を含む酸解離性基含有単位の含有率が20モル%未満では、解像性が劣化する傾向にあり、60モル%をこえると現像性が低下する傾向にある。

繰り返し単位(iii)を含む酸解離性基含有単位において、繰り返し単位(iii)は、アクリル系重合体を構成する全繰り返し単位に対して、10モル%以上となることが好ましい。

[0013] 本発明のアクリル系重合体は、例えば、各繰り返し単位に対応する単量体の混合物を、ヒドロパーオキシド類、ジアルキルパーオキシド類、ジアシルパーオキシド類、アゾ化合物等のラジカル重合開始剤を使用し、必要に応じて連鎖移動剤の存在下、適当な溶剤中で重合することにより製造できる。

上記重合に使用される溶剤としては、例えば、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、デカリン、ノルボルナン等のシクロアルカン類;酢酸エチル、酢酸n-ブチル、酢酸i-ブチル、プロピオン酸メチル、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート等の飽和カルボン酸エステル類;γ-ブチロラクトン等のアルキルラクトン類;2-ブタノン、メチルイソブチルケトン等のアルキルケトン類;シクロヘキサノン等のシクロアルキルケトン類;2-プロパノール、プロピレングリコールモノメチルエーテル等のアルコール類等が挙げられる。

これらの溶剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用できる。

また、上記重合における反応温度は、通常、40~120℃、好ましくは50~100℃であり、反応時間は、通常、1~48時間、好ましくは1~24時間である。

[0014] 本発明のアクリル系重合体は、ハロゲン、金属等の不純物が少ないのは当然のこと

ながら、残留単量体やオリゴマー成分が既定値以下、例えばHPLCで0.1重量%等であることが好ましく、それにより、レジストとしての感度、解像度、プロセス安定性、パターン形状等をさらに改善できるだけでなく、液中異物や感度等の経時変化がないレジストとして使用できる感放射線性組成物が得られる。

アクリル系重合体の精製法としては、例えば以下の方法が挙げられる。金属等の不純物を除去する方法としては、ゼータ電位フィルターを用いて樹脂溶液中の金属を吸着させる方法や蓚酸やスルホン酸等の酸性水溶液で樹脂溶液を洗浄することで金属をキレート状態にして除去する方法等が挙げられる。また、残留単量体やオリゴマー成分を規定値以下に除去する方法としては、水洗や適切な溶剤を組み合わせることにより残留単量体やオリゴマー成分を除去する液々抽出法、特定の分子量以下のもののみを抽出除去する限外ろ過等の溶液状態での精製方法や、アクリル系重合体溶液を貧溶媒へ滴下することで重合体を貧溶媒中に凝固させることにより残留単量体等を除去する再沈澱法やろ別した重合体スラリーを貧溶媒で洗浄する等の固体状態での精製方法がある。また、これらの方法を組み合わせることもできる。上記再沈澱法に用いられる貧溶媒としては、精製するアクリル系重合体の物性等に左右され一概には例示することはできない。適宜、貧溶媒は選定されるものである。

[0015] アクリル系重合体のゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によるポリスチレン 換算重量平均分子量(以下、「Mw」と略称する)は、通常、1,000〜300,000、好 ましくは2,000〜200,000、さらに好ましくは3,000〜100,000である。この場合 、アクリル系重合体のMwが1,000未満では、レジストとしての耐熱性が低下する傾 向があり、一方300,000をこえると、レジストとしての現像性が低下する傾向がある。 また、アクリル系重合体のMwとゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GPC)による ポリスチレン換算数平均分子量(以下、「Mn」と略称する)との比(Mw/Mn)は、通 常、1〜5、好ましくは1〜3である。

なお、MwおよびMnは、東ソー(株)製高速GPC装置(型式「HLC-8120」)に東ソー(株)製のGPCカラム(商品名「G2000H_{XL}」;2本、「G3000H_{XL}」;1本、「G400 OII_{XL}」;1本)を用い、流量1.0ミリリットル/分、溶出溶剤テトラヒドロフラン、カラム温度40℃の分析条件で、単分散ポリスチレンを標準とするゲルパーミエーションクロマ

トグラフィー(GPC)により測定した。

[0016] 本発明において、アクリル系重合体は、単独でまたは2種以上を混合して使用できる。

また、このアクリル系重合体はアルカリ不溶性またはアルカリ難溶性であるが、酸の作用によりアルカリ易溶性となる。そのため、感放射線性樹脂組成物に用いられる酸解離性基含有樹脂として好適である。

[0017] 上記アクリル系重合体を酸解離性基含有樹脂として用い、放射線の照射により酸を発生する成分である酸発生剤と組み合わせることにより感放射線性樹脂組成物が得られる。

酸発生剤としては、スルホニウム塩やヨードニウム塩等のオニウム塩、有機ハロゲン 化合物、ジスルホン類やジアゾメタンスルホン類等のスルホン化合物を挙げることが できる。

酸発生剤として好ましいものとしては、トリフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムパーフルオローnーオクタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムパーフルオローnーオクタンスルホネート、トリフェニルスルホニウム2ービシクロ[2.2.1]へプトー2ーイルー1,1,2,2ーテトラフルオロエタンスルホネート、トリフェニルスルホニウム2ー(3ーテトラシクロ[4.4.0.1².5.1².10]ドデカニル)ー1,1ージフルオロエタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムN,N'ービス(ノナフルオローnーブタンスルホニル)イミデート、トリフェニルスルホニウムカンファースルホネート等のトリフェニルスルホニウム塩化合物:

[0018] 4-シクロヘキシルフェニルジフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、4 -シクロヘキシルフェニルジフェニルスルホニウムノナフルオローnーブタンスルホネート、4-シクロヘキシルフェニルジフェニルスルホニウムパーフルオローnーオクタンスルホネート、4-シクロヘキシルフェニルジフェニルスルホニウム2ービシクロ[2.2.1]へプトー2ーイルー1,1,2,2ーテトラフルオロエタンスルホネート、4-シクロヘキシルフェニルジフェニルスルホニウム2ー(3ーテトラシクロ[4.4.0.1²-5.1^{7,10}]ドデカニル)ー1,1ージフルオロエタンスルホネート、4ーシクロヘキシルフェニルスルホニウムN,N'ービス(ノナフルオローnーブタンスルホニル)イミデート、4ーシクロヘキシルフェ

ニルジフェニルスルホニウムカンファースルホネート等の4-シクロヘキシルフェニル ジフェニルスルホニウム塩化合物;

- [0019] 4-t-ブチルフェニルジフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-t-ブチルフェニルジフェニルスルホニウムノナフルオローn-ブタンスルホネート、4-t-ブチルフェニルジフェニルスルホニウムパーフルオローn-オクタンスルホネート、4-t-ブチルフェニルジフェニルスルホニウム2-ビシクロ[2.2.1]へプトー2-イルー1,1,2,2-テトラフルオロエタンスルホネート、4-t-ブチルフェニルジフェニルスルホニウム2-(3-テトラシクロ[4.4.0.1².5.1².10]ドデカニル)ー1,1-ジフルオロエタンスルホネート、4-t-ブチルフェニルジフェニルスルホニウムN,N'-ビス(ノナフルオローnーブタンスルホニル)イミデート、4-t-ブチルフェニルジフェニルスルホニウムカンファースルホネート等の4-t-ブチルフェニルジフェニルスルホニウム塩化合物:
- [0020] トリ(4-t-ブチルフェニル)スルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、トリ(4-t-ブチルフェニル)スルホニウムノナフルオローn-ブタンスルホネート、トリ(4-t-ブチルフェニル)スルホニウムパーフルオローn-オクタンスルホネート、トリ(4-t-ブチルフェニル)スルホニウム2ービシクロ[2.2.1]へプト-2-イル-1,1,2,2-テトラフルオロエタンスルホネート、トリ(4-t-ブチルフェニル)スルホニウム2ー(3-テトラシクロ[4.4.0.1²-5.1²-10]ドデカニル)ー1,1-ジフルオロエタンスルホネート、トリ(4-t-ブチルフェニル)スルホニウムN、N'ービス(ノナフルオローn-ブタンスルホニル)イミデート、トリ(4-t-ブチルフェニル)スルホニウムN、N'ービス(ノナフルオローn-ブタンスルホニル)イミデート、トリ(4-t-ブチルフェニル)スルホニウム塩化合物;
- [0021] ジフェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート、ジフェニルヨードニウムノナフルオローnーブタンスルホネート、ジフェニルヨードニウムパーフルオローnーオクタンスルホネート、ジフェニルヨードニウム2ービシクロ[2.2.1]へプトー2ーイルー1,1,2,2ーテトラフルオロエタンスルホネート、ジフェニルヨードニウム2ー(3ーテトラシクロ[4.4.0.1².5.1^{7,10}]ドデカニル)ー1,1ージフルオロエタンスルホネート、ジフェニルヨードニウムN,N'ービス(ノナフルオローnーブタンスルホニル)イミデート、ジフェニルヨードニウムカンファースルホネート等のジフェニルヨードニウム塩化合物:
- [0022] ビス(4-t-ブチルフェニル)ヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート、ビス(4-t-

ブチルフェニル) ヨードニウムノナフルオローnーブタンスルホネート、ビス(4-t-ブチルフェニル) ヨードニウムパーフルオローnーオクタンスルホネート、ビス(4-t-ブチルフェニル) ヨードニウム2ービシクロ[2.2.1] ヘプトー2ーイルー1, 1, 2, 2ーテトラフルオロエタンスルホネート、ビス(4-t-ブチルフェニル) ヨードニウム2ー(3-テトラシクロ[4.4.0. $1^{2.5}$. $1^{7,10}$]ドデカニル)ー1, 1-ジフルオロエタンスルホネート、ビス(4-t-ブチルフェニル) ヨードニウムN,N ービス(1-t- アルフェニル) コードニウムN,1-ビス(1-t- アルフェニル) コードニウムカンファースルホネート等のビス(1-t- アルフェニル) コードニウム塩化合物:

- [0023] 1-(4-n-ブトキシナフタレン-1-イル)テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシナフタレン-1-イル)テトラヒドロチオフェニウムノナフルオローn-ブタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシナフタレン-1-イル)テトラヒドロチオフェニウムパーフルオローn-オクタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシナフタレン-1-イル)テトラヒドロチオフェニウム2-ビシクロ[2.2.1]へプト-2-イル-1,1,2,2ーテトラフルオロエタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシナフタレン-1-イル)テトラヒドロチオフェニウム2-ビシクロ[4.4.0.1²5.1²10]ドデカニル)-1、1-ジフルオロエタンスルホネート、1-(4-n-ブトキシナフタレン-1-イル)テトラヒドロチオフェニウムN、N'ービス(ノナフルオローn-ブタンスルホニル)イミデート、1-(4-n-ブトキシナフタレン-1-イル)テトラヒドロチオフェニウムカンファースルホネート等の1-(4-n-ブトキシナフタレン-1-イル)テトラヒドロチオフェニウム塩化合物;
- [0024] 1-(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンスルホネート、1-(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウムノナフルオローn-ブタンスルホネート、1-(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウムパーフルオローn-オクタンスルホネート、1-(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウム2-ビシクロ[2,2,1]へプトー2ーイルー1,1,2,2-テトラフルオロエタンスルホネート、1-(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウム2-(3-テトラシクロ[4,4,0,1^{5,5},1^{7,10}]ドデカニル)ー1,1-ジフルオロエタンスルホネート、1-(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウム2-(3-テトラシクロ[4,4,0,1^{5,5},1^{7,10}]ドデカニル)ー1,1-ジフルオロエタンスルホネート、1-(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウムN,N'ービス(ノナフルオローn-ブタンスルホニル)イミデ

ート、1-(3, 5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウムカンファースルホネート等の1-(3, 5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)テトラヒドロチオフェニウム塩化合物;

- [0025] N-(トリフルオロメタンスルホニルオキシ)スクシンイミド、N-(ノナフルオローn-ブタンスルホニルオキシ)スクシンイミド、N-(パーフルオローn-オクタンスルホニルオキシ)スクシンイミド、N-(2ービシクロ[2.2.1]へプト-2ーイル-1,1,2,2ーテトラフルオロエタンスルホニルオキシ)スクシンイミド、N-(2-(3ーテトラシクロ[4.4.0.1^{2.5}.1 「7,10]ドデカニル)ー1,1ージフルオロエタンスルホニルオキシ)スクシンイミド、N-(カンファースルホニルオキシ)スクシンイミド等のスクシンイミド類化合物:
- [0026] Nー(トリフルオロメタンスルホニルオキシ)ビシクロ[2.2.1]へプトー5ーエンー2,3ージカルボキシイミド、Nー(ノナフルオローnーブタンスルホニルオキシ)ビシクロ[2.2.1]へプトー5ーエンー2,3ージカルボキシイミド、Nー(パーフルオローnーオクタンスルホニルオキシ)ビシクロ[2.2.1]へプトー5ーエンー2,3ージカルボキシイミド、Nー(2ービシクロ[2.2.1]へプトー2ーイルー1,1,2,2ーテトラフルオロエタンスルホニルオキシ)ビシクロ[2.2.1]へプトー5ーエンー2,3ージカルボキシイミド、Nー(2ー(3ーテトラシクロ[4.4.0.1 $^{2.5}$.1 7,10]ドデカニル)ー1,1ージフルオロエタンスルホニルオキシ)ビシクロ[2.2.1]へプトー5ーエンー2,3ージカルボキシイミド、Nー(カンファースルホニルオキシ)ビシクロ[2.2.1]へプトー5ーエンー2,3ージカルボキシイミド等のビシクロ[2.2.1]へプトー5ーエンー2,3ージカルボキシイミド第のビシクロ[2.2.1]へプトー5ーエンー2,3ージカルボキシイミド類化合物等が挙げられる。
- [0027] 本発明において、酸発生剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用できる。 酸発生剤の使用量は、レジストとしての感度および現像性を確保する観点から、アクリル系重合体100重量部に対して、通常、0.1~30重量部、好ましくは0.1~20重量部である。この場合、酸発生剤の使用量が0.1重量部未満では、感度および現像性が低下する傾向があり、一方30重量部をこえると、放射線に対する透明性が低下して、矩形のレジストパターンを得られ難くなる傾向がある。
- [0028] 本発明の感放射線性樹脂組成物には、必要に応じて、酸拡散制御剤、酸解離性基を有する脂環族添加剤、酸解離性基を有しない脂環族添加剤、界面活性剤、増感剤等の各種の添加剤を配合できる。

上記酸拡散制御剤は、照射により酸発生剤から生じる酸のレジスト被膜中における 拡散現象を制御し、非照射領域における好ましくない化学反応を抑制する作用を有 する成分である。

このような酸拡散制御剤を配合することにより、得られる感放射線性樹脂組成物の 貯蔵安定性が向上し、またレジストとしての解像度がさらに向上するとともに、照射から現像処理までの引き置き時間(PED)の変動によるレジストパターンの線幅変化を 抑えることができ、プロセス安定性に極めて優れた組成物が得られる。

上記酸拡散制御剤としては、レジストパターンの形成工程中の照射や加熱処理により塩基性が変化しない含窒素有機化合物が好ましい。

[0029] このような含窒素有機化合物としては、「3級アミン化合物」、「アミド基含有化合物」、「4級アンモニウムヒドロキシド化合物」、「含窒素複素環化合物」等が挙げられる。

「3級アミン化合物」としては、例えば、トリエチルアミン、トリーnープロピルアミン、トリー nーブチルアミン、トリーnーペンチルアミン、トリーnーへキシルアミン、トリーnーへプチル アミン、トリーnーオクチルアミン、トリーnーノニルアミン、トリーnーデシルアミン、シクロヘキ シルジメチルアミン、ジシクロヘキシルメチルアミン、トリシクロヘキシルアミン等のトリ(シクロ)アルキルアミン類;アニリン、N-メチルアニリン、N, N-ジメチルアニリン、2-メ チルアニリン、3ーメチルアニリン、4ーメチルアニリン、4ーニトロアニリン、2,6ージメチ ルアニリン、2,6-ジイソプロピルアニリン、ジフェニルアミン、トリフェニルアミン、ナフ チルアミン等の芳香族アミン類;トリエタノールアミン、ジエタノールアニリンなどのアル カノールアミン類; N, N, N', N'ーテトラメチルエチレンジアミン、N, N, N', N'ーテト ラキス(2ーヒドロキシプロピル)エチレンジアミン、1,3ービス[1-(4-アミノフェニル)-1ーメチルエチル]ベンゼンテトラメチレンジアミン、2,2ービス(4ーアミノフェニル)プロ パン、2-(3-アミノフェニル)-2-(4-アミノフェニル)プロパン、2-(4-アミノフェニル・)-2-(3-ヒドロキシフェニル)プロパン、2-(4-アミノフェニル)-2-(4-ヒドロキシフ ェニル)プロパン、1,4ービス[1-(4-アミノフェニル)-1-メチルエチル]ベンゼン、1 ,3-ビス[1-(4-アミノフェニル)-1-メチルエチル]ベンゼン、ビス(2-ジメチルアミノ エチル)エーテル、ビス(2-ジエチルアミノエチル)エーテル等が挙げられる。

[0030] 「アミド基含有化合物」としては、例えば、N-t-ブトキシカルボニルジ-n-オクチル

アミン、N-t-ブトキシカルボニルジ-n-ノニルアミン、N-t-ブトキシカルボニルジ-n ーデシルアミン、N-t-ブトキシカルボニルジシクロヘキシルアミン、N-t-ブトキシカ ルボニルー1ーアダマンチルアミン、N-t-ブトキシカルボニルーN-メチルー1ーアダマ ンチルアミン、N, Nージーtーブトキシカルボニルー1ーアダマンチルアミン、N, Nージー tーブトキシカルボニルーNーメチルー1ーアダマンチルアミン、N-t-ブトキシカルボニ ルー4, 4'ージアミノジフェニルメタン、N, N'ージーtーブトキシカルボニルヘキサメチレ ンジアミン、N, N, N', N'ーテトラーtーブトキシカルボニルヘキサメチレンジアミン、N , N'-ジーtーブトキシカルボニルー1, 7-ジアミノヘプタン、N, N'-ジーtーブトキシカル ボニルー1,8-ジアミノオクタン、N,N'-ジ-t-ブトキシカルボニルー1,9-ジアミノノ ナン、N, N'ージーtーブトキシカルボニルー1, 10ージアミノデカン、N, N'ージーtーブト キシカルボニルー1, 12-ジアミノドデカン、N, N'-ジ-t-ブトキシカルボニルー4, 4' ージアミノジフェニルメタン、N-t-ブトキシカルボニルベンズイミダゾール、N-t-ブト キシカルボニルー2ーメチルベンズイミダゾール、N-t-ブトキシカルボニルー2ーフェニ ルベンズイミダゾール、N-t-ブトキシカルボニルーピロリジン、N-t-ブトキシカルボ ニルーピペリジン、Nーtーブトキシカルボニルー4ーヒドロキシーピペリジン、Nーtーブトキ シカルボニルーモルフォリン等のN-t-ブトキシカルボニル基含有アミノ化合物のほか 、ホルムアミド、Nーメチルホルムアミド、N, Nージメチルホルムアミド、アセトアミド、Nー メチルアセトアミド、N, Nージメチルアセトアミド、プロピオンアミド、ベンズアミド、ピロリ ドン、Nーメチルピロリドン等が挙げられる。

[0031] 「4級アンモニウムヒドロキシド化合物」としては、例えば、テトラメチルアンモニウムヒドロキシド、テトラーnープロピルアンモニウムヒドロキシド、テトラーnープロピルアンモニウムヒドロキシド等が挙げられる。

「含窒素複素環化合物」としては、例えば、イミダゾール、4ーメチルイミダゾール、1
ーベンジルー2ーメチルイミダゾール、4ーメチルー2ーフェニルイミダゾール、ベンズイミダゾール、2ーフェニルベンズイミダゾール等のイミダゾール類;ピリジン、2ーメチルピリジン、4ーメチルピリジン、2ーフェニルピリジン、4ーエチルピリジン、2ーフェニルピリジン、4ーフェニルピリジン、カーフェニルピリジン、2ープェニルピリジン、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、キノリン、4ーヒドロキシキノリン、8ーオキシキノリン、アクリジン等のピリジン

類;ピペラジン、1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン等のピペラジン類のほか、ピラジン、ピラゾール、ピリダジン、キノザリン、プリン、ピロリジン、ピペリジン、3-ピペリジノー1,2-プロパンジオール、モルフォリン、4-メチルモルフォリン、1,4-ジメチルピペラジン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン等が挙げられる。

- [0032] 上記含窒素複素環化合物のうち、3級アミン化合物、アミド基含有化合物、含窒素 複素環化合物が好ましく、また、アミド基含有化合物の中ではN-t-ブトキシカルボニル基含有アミノ化合物が好ましく、含窒素複素環化合物の中ではイミダゾール類が 好ましい。
- [0033] 上記酸拡散制御剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用できる。酸拡散制御剤の配合量は、アクリル系重合体100重量部に対して、通常、15重量部以下、好ましくは10重量部以下、さらに好ましくは5重量部以下である。この場合、酸拡散制御剤の配合量が15重量部をこえると、レジストとしての感度および放射線照射部の現像性が低下する傾向がある。なお、酸拡散制御剤の配合量が0.001重量部未満であると、プロセス条件によってはレジストとしてのパターン形状や寸法忠実度が低下するおそれがある。
- [0034] また、酸解離性基を有する脂環族添加剤、または酸解離性基を有しない脂環族添加剤は、ドライエッチング耐性、パターン形状、基板との接着性等をさらに改善する作用を示す成分である。

このような脂環族添加剤としては、例えば、1-アダマンタンカルボン酸t-ブチル、1-アダマンタンカルボン酸t-ブトキシカルボニルメチル、1-アダマンタンカルボン酸 αブチロラクトンエステル、1、3-アダマンタンジカルボン酸ジーt-ブチル、1-アダマンタン酢酸t-ブチル、1-アダマンタン酢酸t-ブチル、1-アダマンタン酢酸t-ブトキシカルボニルメチル、1、3-アダマンタン酢酸ジーt-ブチル、2、5-ジメチル-2、5-ジ(アダマンチルカルボニルオキシ)へキサン等のアダマンタン誘導体類;デオキシコール酸t-ブチル、デオキシコール酸t-ブトキシカルボニルメチル、デオキシコール酸2-シクロへキシルオキシエチル、デオキシコール酸3-オキソシクロへキシル、デオキシコール酸テトラヒドロピラニル、デオキシコール酸メバロノラクトンエステル等のデオキシコール酸エステル類;リトコール酸t-ブチル、リトコール酸t-ブトキシカ

ルボニルメチル、リトコール酸2-エトキシエチル、リトコール酸2-シクロヘキシルオキシエチル、リトコール酸3-オキソシクロヘキシル、リトコール酸テトラヒドロピラニル、リトコール酸メバロノラクトンエステル等のリトコール酸エステル類;アジピン酸ジメチル、アジピン酸ジエチル、アジピン酸ジプロピル、アジピン酸ジnーブチル、アジピン酸ジtーブチル等のアルキルカルボン酸エステル類等が挙げられる。

これらの脂環族添加剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用できる。脂環族添加剤の配合量は、アクリル系重合体100重量部に対して、通常、50重量部以下、好ましくは30重量部以下である。この場合、脂環族添加剤の配合量が50重量部をこえると、レジストとしての耐熱性が低下する傾向がある。

[0035] また、添加剤としての界面活性剤は、塗布性、ストリエーション、現像性等を改良する作用を示す成分である。

このような界面活性剤としては、例えば、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル、ポリオキシエチレンnーオクチルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンnーノニルフェニルエーテル、ポリエチレングリコールジラウレート、ポリエチレングリコールジステアレート等のノニオン系界面活性剤のほか、以下商品名で、KP341(信越化学工業(株)製)、ポリフローNo. 75,同No. 95(共栄社化学(株)製)、エフトップEF301,同EF303,同EF352(トーケムプロダクツ(株)製)、メガファックスF171,同F173(大日本インキ化学工業(株)製)、フロラードFC430,同FC431(住友スリーエム(株)製)、アサヒガードAG710,サーフロンS-382,同SC-101,同SC-102,同SC-103,同SC-104,同SC-105,同SC-106(旭硝子(株)製)等が挙げられる。

これらの界面活性剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用できる。界面活性剤の配合量は、アクリル系重合体100重量部に対して、通常、2重量部以下である。

[0036] また、添加剤としての増感剤は、放射線のエネルギーを吸収して、そのエネルギーを酸発生剤に伝達し、それにより酸の生成量を増加する作用を示すもので、感放射線性樹脂組成物のみかけの感度を向上させる効果を有する。

このような増感剤としては、例えば、カルバゾール類、ベンゾフェノン類、ローズベンガル類、アントラセン類、フェノール類等が挙げられる。

これらの増感剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用できる。増感剤の配合量は、アクリル系重合体100重量部に対して、好ましくは50重量部以下である。

さらに、上記以外の添加剤としては、ハレーション防止剤、接着助剤、保存安定化剤、消泡剤等が挙げられる。

[0037] 本発明の感放射線性樹脂組成物は、普通、その使用に際して、全固形分濃度が、通常、3~50重量%、好ましくは5~25重量%となるように、溶剤に溶解したのち、例えば孔径0.2μm程度のフィルターでろ過し組成物溶液として調製される。

上記組成物溶液の調製に使用される溶剤としては、例えば、2ーペンタノン、2ーヘキサノン、2ーヘプタノン、2ーオクタノン等の直鎖状もしくは分岐状のケトン類;シクロペンタノン、シクロヘキサノン等の環状のケトン類;プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノエチルエーテルアセテート等のプロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート類;2ーヒドロキシプロピオン酸メチル、2ーヒドロキシプロピオン酸エチル等の2ーヒドロキシプロピオン酸アルキル類;3ーメトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸メチル、4ーエトキシプロピオン酸エチル類のほか、

- [0038] エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジエチルエーテル、エチレングリコールモノメチルエーテルアセテート、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、酢酸n-ブチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、N-メチルピロリドン、γ-ブチロラクトン等が挙げられる。
- [0039] これらの溶剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用できるが、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテル、2ーへプタノン、シクロヘキサノン、γーブチロラクトン、2ーヒドロキシプロピオン酸エチル、3ーエトキシプロピオン酸エチルから選ばれる少なくとも1種を含有することが好ましい。ただし、シクロヘキサノンは溶解性の点からは、有効な溶剤であるが、その毒性からは使用はできるだけ避けることが好ましい。
- [0040] 本発明の感放射線性樹脂組成物は、特に化学増幅型レジストとして有用である。

特に現像後のパターンのラインエッジラフネスを低減できるポジ型レジストとして有用である。

化学増幅型レジストにおいては、放射線照射により酸発生剤から発生した酸の作用によって、樹脂中の酸解離性基が解離して、カルボキシル基を生じ、その結果、レジストの照射部のアルカリ現像液に対する溶解性が高くなり、該照射部がアルカリ現像液によって溶解、除去され、ポジ型のレジストパターンが得られる。

本発明の感放射線性樹脂組成物からレジストパターンを形成する際には、組成物溶液を、回転塗布、流延塗布、ロール塗布等の適宜の塗布手段によって、例えば、シリコンウエハー、アルミニウムで被覆されたウエハー等の基板上に塗布することにより、レジスト被膜を形成し、場合により予め加熱処理(以下、「PB」という。)を行なったのち、所定のレジストパターンを形成するように該レジスト被膜に照射する。その際に使用される放射線としては、例えば、紫外線、KrFエキシマレーザー(波長248nm)、ArFエキシマレーザー(波長193nm)、Fェキシマレーザー(波長157nm)、EUV(極紫外線、波長13nm等)等の遠紫外線、電子線等の荷電粒子線、シンクロトロン放射線等のX線等を適宜選択して使用できるが、これらのうち遠紫外線、電子線が好ましい。また、照射量等の照射条件は、感放射線性樹脂組成物の配合組成、各添加剤の種類等に応じて、適宜選定される。

本発明においては、高精度の微細パターンを安定して形成するために、PEBを行なうことが好ましい。このPEBにより、アクリル系重合体中の酸解離性有機基の解離反応が円滑に進行する。PEBの加熱条件は、感放射線性樹脂組成物の配合組成によって変わるが、通常、30~200℃、好ましくは50~170℃である。

[0041] 本発明においては、感放射線性樹脂組成物の潜在能力を最大限に引き出すため、例えば特公平6-12452号公報等に開示されているように、使用される基板上に有機系あるいは無機系の反射防止膜を形成しておくこともでき、また環境雰囲気中に含まれる塩基性不純物等の影響を防止するため、例えば特開平5-188598号公報等に開示されているように、レジスト被膜上に保護膜を設けることもでき、あるいはこれらの技術を併用することもできる。

次いで、照射されたレジスト被膜をアルカリ現像液を用いて現像することにより、所

定のレジストパターンを形成する。

上記アルカリ現像液としては、例えば、テトラメチルアンモニウムヒドロキシドを溶解したアルカリ性水溶液が好ましい。

20

上記アルカリ性水溶液の濃度は、通常、10重量%以下である。この場合、アルカリ性水溶液の濃度が10重量%をこえると、非照射部も現像液に溶解するおそれがあり好ましくない。

また、上記アルカリ性水溶液には、界面活性剤等を適量添加することもできる。なお、アルカリ現像液で現像したのちは、一般に、水で洗浄して乾燥する。

実施例

[0042] 実施例1

[化6]

$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{3} = C$
 CH_{3}

化合物(5-1)53.93g(50モル%)、化合物(5-2)10.69g(10モル%)、化合物(5-3)35.38g(40モル%)を2ーブタノン200gに溶解し、さらにジメチル2,2'ーアゾビス(2ーメチルプロピオネート)5.58gを投入した単量体溶液を準備し、100gの2ーブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末を3別する。ろ別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥し、白色

粉末の重合体を得た(72g、収率72%)。この重合体はMwが7,400であり、¹³C-N MR分析の結果、化合物(5-1)、化合物(5-2)、化合物(5-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が52.2:8.6:39.2(モル%)の共重合体であった。この重合体をアクリル系重合体(A-1)とする。

[0043] 実施例2

[化7]

$$CH_{2} = C$$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{3} = C$
 $CH_{3} = C$

化合物(6-1) 52. 50g(50モル%)、化合物(6-2) 10. 41g(10モル%)、化合物(6-3) 37. 09g(40モル%)を2ーブタノン200gに溶解し、さらにジメチル2, 2'ーアゾビス(2ーメチルプロピオネート) 5. 44gを投入した単量体溶液を準備し、100gの2ーブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末を3別する。ろ別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(74g、収率74%)。この重合体はMwが6,900であり、「3C-NMR分析の結果、化合物(6-1)、化合物(6-2)、化合物(6-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が53.0:9.8:37.2(モル%)の共重合体であった。この重合体をアクリル系重合体(A-2)とする。

[0044] 実施例3

[化8]

$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $C=0$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{3} = C$
 $CH_{3} =$

化合物(7-1)53.88g(50モル%)、化合物(7-2)10.78g(10モル%)、化合物(7-3)35.34g(40モル%)を2ーブタノン200gに溶解し、さらにジメチル2,2'ーアゾビス(2ーメチルプロピオネート)5.58gを投入した単量体溶液を準備し、100gの2ーブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末をろ別する。ろ別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(72g、収率72%)。この重合体はMwが7,100であり、「3C-NMR分析の結果、化合物(7-1)、化合物(7-2)、化合物(7-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が52.6:8.2:39.2(モル%)の共重合体であった。この重合体をアクリル系重合体(A-3)とする。

[0045] 実施例4

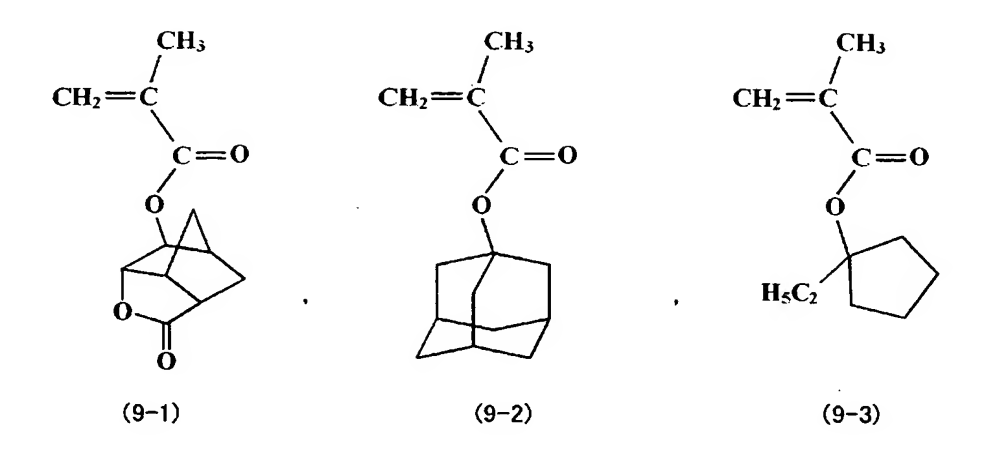
[化9]

$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{3} = C$
 $CH_$

化合物(8-1)49.84g(45モル%)、化合物(8-2)16.62g(15モル%)、化合物(8-3)33.45g(40モル%)を2ーブタノン200gに溶解し、さらにジメチル2,2'ーアゾビス(2ーメチルプロピオネート)5.73gを投入した単量体溶液を準備し、100gの2ーブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末を5別する。ろ別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(68g、収率68%)。この重合体はMwが6、200であり、13℃NMR分析の結果、化合物(8-1)、化合物(8-2)、化合物(8-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が46.4:12.8:40.8(モル%)の共重合体であった。この重合体をアクリル系重合体(A-4)とする。

[0046] 実施例5

[化10]



化合物(9-1)53.94g(50モル%)、化合物(9-2)10.69g(10モル%)、化合物(9-3)35.37g(40モル%)を2-ブタノン200gに溶解し、さらにジメチル2,2'-アゾビス(2-メチルプロピオネート)4.74gを投入した単量体溶液を準備し、100gの2-ブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末をろ別する。ろ別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(73g、収率73%)。この重合体はMwが7、200であり、「3C-NMR分析の結果、化合物(9-1)、化合物(9-2)、化合物(9-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が53.0:8.5:38.5(モル%)の共重合体であった。この重合体をアクリル系重合体(A-5)とする。

[0047] 実施例6

[化11]

$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 CH_{3}
 CH_{3}
 CH_{3}
 $CH_{4} = C$
 $CH_{5} = C$
 $CH_{1} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{3} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{3} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{3} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{3} = C$
 $CH_{3} = C$
 $CH_{3} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{3} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{3} =$

化合物(10-1)50. 72g(50モル%)、化合物(10-2)10. 06g(10モル%)、化合物(10-3)26. 74g(25モル%)、化合物(10-4)12. 48g(15モル%)を2-ブタノン200gに溶解し、さらにジメチル2, 2'ーアゾビス(2ーメチルプロピオネート)6. 30gを投入した単量体溶液を準備し、100gの2-ブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末をろ別する。ろ別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(76g、収率76%)。この重合体はMwが5,800であり、「3C-NMR分析の結果、化合物(10-1)、化合物(10-2)、化合物(10-3)、化合物(10-4)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が53. 2:9. 8:22. 5:14. 5(モル%)の共重合体であった。この重合体をアクリル系重合体(A-6)とする。

[0048] 実施例7

[化12]

$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{3} = C$
 $CH_{$

化合物(11-1)52.51g(50モル%)、化合物(11-2)10.41g(10モル%)と化合物(11-3)37.09g(40モル%)を2ーブタノン200gに溶解し、更にジメチル2,2'ーアゾビス(2ーメチルプロピオネート)5.58gを投入したモノマー溶液を準備し、100gの2ーブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末を5別する。5別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、5別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(80g、収率80%)。この重合体はMwが8,500であり、13℃NMR分析の結果、化合物(11-1)、化合物(11-2)および化合物(11-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が53.2:8.6:38.2(モル%)の共重合体であった。この樹脂をアクリル系重合体(A-7)とする。

[0049] 実施例8

[化13]

$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{3} = C$
 $CH_$

化合物(12-1)53.94g(50モル%)、化合物(12-2)10.69g(10モル%)と化合物(12-3)35.37g(40モル%)を2-ブタノン200gに溶解し、更にジメチル2,2'-アゾビス(2-メチルプロピオネート)5.62gを投入したモノマー溶液を準備し、100gの2ーブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末をろ別する。ろ別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(77g、収率77%)。この重合体はMwが8,400であり、13℃NMR分析の結果、化合物(12-1)、化合物(12-2)および化合物(12-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が50.8:9.5:39.7(モル%)の共重合体であった。この樹脂をアクリル系重合体(A-8)とする。

実施例9

[化14]

$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{$

化合物(13-1)50.04g(50モル%)、化合物(13-2)9.92g(10モル%)と化合物(13-3)40.04g(40モル%)を2-ブタノン200gに溶解し、更にジメチル2,2'-アゾビス(2-メチルプロピオネート)5.18gを投入したモノマー溶液を準備し、100gの2ーブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末を5別する。ろ別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(75g、収率75%)。この重合体はMwが7、700であり、「3℃NMR分析の結果、化合物(13-1)、化合物(13-2)および化合物(13-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が51.8:9.3:38.9(モル%)の共重合体であった。この樹脂をアクリル系重合体(A-9)とする。

[0050] 比較例1

[化15]

$$CH_{2} = C$$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{2} = C$
 $CH_{2} = C$
 CH_{3}
 $CH_{3} = C$
 $CH_$

化合物(14-1)48.59g(50モル%)、化合物(14-2)20.67g(20モル%)と化合物(14-3)30.74g(30モル%)を2ーブタノン200gに溶解し、更にジメチル2,2'ーアゾビス(2ーメチルプロピオネート)4.03gを投入したモノマー溶液を準備し、100gの2ーブタノンを投入した1000mlの三ロフラスコを30分窒素パージする。窒素パージの後、反応釜を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に準備した上記単量体溶液を滴下漏斗を用いて3時間かけて滴下した。滴下開始を重合開始時間とし、重合反応を6時間実施した。重合終了後、重合溶液は水冷することにより30℃以下に冷却し、2000gのメタノールへ投入し、析出した白色粉末を3別する。3別された白色粉末を2度400gのメタノールにてスラリー上で洗浄した後、5別し、50℃にて17時間乾燥し、白色粉末の重合体を得た(74g、収率74%)。この重合体はMwが9、800であり、「3C-NMR分析の結果、化合物(14-1)、化合物(14-2)および化合物(14-3)で表される繰り返し単位、各繰り返し単位の含有率が55.2:18.6:27.2(モル%)の共重合体であった。この樹脂をアクリル系重合体(A-10)とする。

[0051] 実施例10〜実施例18および比較例2

実施例1〜実施例9、および比較例1で得られた各重合体と、以下に示す酸発生剤と、他の成分とを表1に示す割合で配合して各感放射線性樹脂組成物溶液を得た。得られた感放射線性樹脂組成物溶液を表2に示す条件にて露光して各種評価を行なった。評価結果を表3に示す。ここで、部は、特記しない限り重量基準である。酸発生剤(B)

(B-1): トリフェニルスルホニウム・ノナフルオローn-ブタンスルホネート

酸拡散制御剤(C)

(C-1):トリエタノールアミン

溶剤(D)

- (D-1):プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート
- (D-2):シクロヘキサノン

[0052] 評価方法

(1)感度:

ArF光源にて露光を行なう場合、ウエハー表面に膜厚77nmのARC29((Brewer Science) 社製) 膜を形成したシリコンウエハー (ARC29)を用い、各組成物溶液を、基板上にスピンコートにより塗布し、ホットプレート上にて、表3に示す条件でPBを行なって形成した膜厚250nmのレジスト被膜に、ニコン製ArFエキシマレーザー露光装置(開口数0.75、σ0.75、2/3輪帯照明)を用い、マスクパターンを介して露光した。その後、表2に示す条件でPEBを行なったのち、2.38重量%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液により、25℃で60秒間現像し、水洗し、乾燥して、ポジ型のレジストパターンを形成した。このとき、線幅120nmのライン・アンド・スペースパターン(1L1S)を1対1の線幅に形成する露光量を最適露光量とし、この最適露光量を感度とした。

(2)解像度:

最適露光量で解像される最小のライン・アンド・スペースパターンの寸法を解像度と した。

(3)放射線透過率:

組成物溶液を石英ガラス上にスピンコートにより塗布し、表3に示した温度条件に保持したホットプレート上で表3に示した条件の間PBを行なって形成した膜厚300nmのレジスト被膜について、波長193nmにおける吸光度から、放射線透過率を算出して、遠紫外線領域における透明性の尺度とした。

(4) ラインエッジラフネス (LER):

最適露光量にて解像した120nm1L/1Sパターンの観測において、日立製測長SEM:S9220にてパターン上部から観察する際、線幅を任意のポイントで観測し、そ

の測定ばらつきを3シグマで表現した場合に、その値が10nm以上の場合を不良、10nm未満の場合を良好と表現した。

(5) PEB温度依存性

最適露光量にて解像した120nm1L/1Sパターンの観測で、日立製測長SEM:S 9220にてパターン上部から観察する際の線幅において、表2に示す条件でPEBを行なった場合の線幅と、PEBを ± 2 °Cそれぞれ変化させたときの最適露光量での線幅の差をそれぞれ取り、温度差で割ったときの変化量をPEB温度依存性 $(nm/^{\circ}$ C)とした。

[0053] [表1]

		(A) 重合体(部)	(B) 酸発生剤(部)	(C) 酸拡散制御剤(部)	(D)溶剤(部)
	14	A-1 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (600)
実施例	11	A-2 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (600)
	12	A-3 (100)	B-1 (2)	C-1 (0,30)	D-1 (600)
	13	A-4 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (600)
	14	A-5 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (600)
	15	A-6 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (600)
	16	A-7 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (600)
	12	A-6 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (600)
	18	A-9 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (600)
比較例	2	A-10 (100)	B-1 (2)	C-1 (0.30)	D-1 (450), D-2 (150

[表2]

		膜厚 (nm)	基板	PB		PEB	
				温度(℃)	時間(秒)	温度(℃)	時間(秒)
実施例	10	330	ARC29	110	90	110	90
	11	330	ARC29	110	90	110	90
	12	330	ARC29	110	90	110	90
	13	330	ARC29	120	90	120	90
	14	330	ARC29	110	90	110	90
	15	330	ARC29	110	90	110	90
	16	330	ARC29	110	90	110	90
	17	330	ARC29	110	90	110	90
	18	330	ARC29	110	90	110	90
比較例	2	330	ARC29	130	90	130	90

[表3]

		透過率 (%)	感度 (J/m²)	解像度 (nm)	ラインエッジラフネス	PEB温度依存性 (nm/℃)
実施例	10	65	475	90	良好	1.8
	11	62	460	90	良好	1.9
	12	63	440	90	良好	1.4
	13	62	425	90	良好	1.5
	14	63	450	90	良好	2.1
	15	61	430	90	良好	1.9
	16	63	435	90	良好	1.6
	17	61	440	90	良好	1.5
	18	64	450	90	良好	3,5
比較例	2	69	522	100	不良	7.4

[0054] 表3に示すように、各実施例はラインエッジラフネス(LER)特性に優れ、またPEB 温度依存性にも優れた感放射線性樹脂組成物が得られる。

産業上の利用可能性

[0055] 本発明の感放射線性樹脂組成物は、ラインエッジラフネス(LER)特性およびPEB 温度依存性に優れているので、これからさらに微細化が進行すると予想される半導体デバイス製造用の化学増幅型レジストとして極めて有用である。

請求の範囲

[1] 式(1)で表される繰り返し単位(i)と、式(2)で表される繰り返し単位(ii)と、式(3)で表される繰り返し単位および式(4)で表される繰り返し単位から選ばれる少なくとも一つの繰り返し単位(iii)を含む酸解離性基含有単位とを含有するアクリル系重合体。 [化1]

(式(1)ないし式(4)において、R、R'、R'、R'、およびR'''は水素原子、メチル基、またはトリフルオロメチル基をそれぞれ表し、

式(1)において、R¹は、水素原子、炭素数1-4の直鎖状あるいは分岐状のアルキル基、炭素数1-4の直鎖状あるいは分岐状のアルコキシ基、または、炭素数1-4の直鎖状あるいは分岐状のフッ素化アルキル基を表し、

式(2)において、Xは炭素数7-20の炭素原子および水素原子のみからなる多環型脂環式炭化水素基を表し、

式(3)において、 R^2 および R^3 は相互に独立に炭素数1〜4の直鎖状または分岐状のアルキル基を、 R^4 は炭素数4〜20の脂環式炭化水素基をそれぞれ表し、

式(4)において、 R^5 は炭素数1〜4の直鎖状または分岐状のアルキル基を、 R^6 および R^7 は水素原子、または炭素数1〜4の直鎖状または分岐状のアルキル基をそれぞれ表し、nは3〜7の整数を表す。)

- [2] 前記繰り返し単位(iii)が前記式(4)であることを特徴とする請求項1記載のアクリル系重合体。
- [3] 前記式(4)において、R⁵がメチル基またはエチル基、R⁶およびR⁷が水素原子、およびnが4または5であることを特徴とする請求項2記載のアクリル系重合体。

- [4] 前記式(1)で表される繰り返し単位(i)において、Rが水素原子またはメチル基、およびR¹が水素原子であることを特徴とする請求項1記載のアクリル系重合体。
- [5] 前記式(2)で表される繰り返し単位(ii)において、炭素数7~20の炭素原子および水素原子のみからなる多環型脂環式炭化水素基がビシクロ[2.2.1]へプタン、ビシクロ[2.2.2]オクタン、トリシクロ[5.2.1.0^{2.6}]デカン、テトラシクロ[6.2.1.1^{3.6}.0^{2.7}]ドデカン、トリシクロ[3.3.1.1^{3.7}]デカンに由来する炭化水素基であることを特徴とする請求項1記載のアクリル系重合体。
- [6] 全繰り返し単位に対して、前記繰り返し単位(i)が20~70モル%、前記繰り返し単位(ii)が1~20モル%、前記繰り返し単位(iii)を含む酸解離性基含有単位が20~60モル%であることを特徴とする請求項1記載のアクリル系重合体。
- [7] 請求項1記載のアクリル系重合体と、感放射線性酸発生剤とを含有する感放射線性樹脂組成物。
- [8] 請求項2記載のアクリル系重合体と、感放射線性酸発生剤とを含有する感放射線性樹脂組成物。

PATENT COOPERATION TREATY

BEST AVAILABLE CODY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING TRANSMITTAL OF COPY OF INTERNATIONAL APPLICATION AS PUBLISHED OR REPUBLISHED

The International Bureau transmits herewith the following documents:

WAKI, Misao 625, Nawate-machi, Kuwana-shi Mie 5110811 JAPON

Date of mailing (day/month/year)
10 February 2005 (10.02.2005)

Applicant's or agent's file reference JS16602-PCT

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP2004/011143

International filing date (day/month/year) 04 August 2004 (04.08.2004)

Priority date (day/month/year)
05 August 2003 (05.08.2003)

Applicant

JSR CORPORATION et al

•	copy of the international application as published by the International Bureau on 10 February 2005 (10.02.2005) under No. WO 2005/012374

copy of international application as republished by the International Bureau on under No. WO

For an explanation as to the reason for this republication of the international application, reference is made to INID codes (15), (48) or (88) (as the case may be) on the front page of the attached document.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Yoshiko Kuwahara

Facsimile No.+41 22 740 14 35

Facsimile No.+41 22 338 90 90